6) Int ·Cl·

60日本分類

49日本国特許庁

印特 許 出 顧 公 告

C 08 d 3/08 C 08 d 1/14 C 08 d 9/00 C 08 f 3/18 C 08 f 1/50 C 08 f 29/08

26(3) D 112 26(3) B 114.11 26(3) A 272.212 26(3) A 101.2 25(1) B 211.1 26(3) A 272.2

許 特 公 昭49—17666

❸公告 昭和49年(1974)5月2日

発明の数 1

(全10頁)

1

26(3) A 274.3

**図新規なポリプタジエンの製造方法** 

20特

昭45-117529

220出

昭45(1970)12月25日

7多発 者 杉浦正太郎

市原市五井南海岸8の2字部興産

株式会社高分子研究所内

同

松浦徹郎

同所

固

上野治夫

同所

同

高野実

同所

同

石川英雄

同所

百

徳富恒彦

同所

**勿出** 人 字部興產株式会社

字部市西本町1の12の32

個代 理 人 弁理士 田中博次

## 発明の詳細な説明

この発明は、不活性有機溶媒中で、コパルト化 合物、コバルト錯化合物または金属亜鉛上に金属 コバルトを電気化学的に析出させた物質と、一般 25 エンから得られたゴム製品の物理的性質が、特に 式

# $AlR_nX_3 - n$

(ただし、Rは炭素数1~6のアルキル基、フエ 30 の一つである。しかしながら、高シスー1・4-ニル基またはシクロアルキル基であり、Xはハロ ゲン原子であり、 n は 1.5 ~2 の数字である ) で 表わされるハロゲン含有有機アルミニウム化合物 とから得られるシス重合触媒の存在下に、1・3 ープタシエンを重合してシスー1・4ーポリプタ 35 に数多くの方法が提案されているが、シスー1・ ジエンを生成させ、続いてこの重合系に、さらに 1・3ープタジエンおよび/または前記溶媒を添

2

加するかあるいは添加しないで、コパルト化合物、 コパルト錯化合物または金属亜鉛上に金属コパル トを電気化学的に析出させた物質と、一般式

## $A1R_3$

(ただし、Rは前記と同じである)で表わされる 有機アルミニウム化合物と、二硫化炭素とから得 られる1・2重合触媒を存在させて、1・3ープ 10 タジエンを重合し、1・2 構造含有率が2~40 %、シスー1・4構造含有率が60%以上である 最終ポリプタシエンを生成させることを特徴とす る、新規なポリプタジエンの製造方法に関するも のである。

15 この発明の方法によつて得られる新規なポリブ タジエンは、常法によつて加硫することにより、 特に引裂強度、屈曲亀裂特性および引張強度の優 れた新規なゴム製品にすることができる。

1・3ープタジエンを重合して得られたシスー 20 1・4 構造含有率の高い、いわゆる高シスー1・ 4ーポリプタジエンは、タイヤその他のゴム製品 の天然ゴムにかわる原料として大量に製造されて おり、シスー1・4構造含有率を高めるための数 多くの報告がある。髙シスー1・4ーポリプタジ 反発弾性の良いこと、発熱量の小さいこと、耐磨 耗性の優れていることなどの点で天然ゴムからの ゴム製品よりも優れていることが、高シスー1・ 4ーポリプタジエンの多量に使用されている理由 ポリプタシエンは低温流れが大きく、またこれか ら得られたゴム製品の引製強度および屈曲亀製特 性が極めて小さいという重要な欠点を有している。 そのうち低温流れを減少させる方法については既 4ーポリブタジエンから得られたゴム製品の引裂 強度および屈曲亀烈特性を大きくさせる実用的な

方法に関しては、これまで全く提案されていなか つた。

しかしながら、ゴム製品の引裂強度および屈曲 **亀裂特性が小さいことは、タイヤ製品のチツピン** グが起り易い原因の一つと考えられ、ポリプタジ 5 エンからのゴム製品の引裂強度および屈曲亀裂特 性を増大させることが関係業界において強く要望 されている。

この発明の目的は、シスー1・4ーポリプタジ エンの優れた特徴を犠牲にすることなく、最終ゴ 10 る。)のβージケトン類が使用でき、またβーケ ム製品にしたときに顕著に改善された引裂強度お よび屈曲亀裂特性を示すポリプタジエンを提供す ることにある。

この目的は、不活性有機溶媒中で、コバルト化 合物、コバルト錯化合物または金属亜鉛上に金属 15 コバルトを電気化学的に析出させた物質と、前記 の一般式  $A1R_nX_{s-n}$  で表わされるハロゲン含 有有機アルミニウム化合物とから得られる シス重 合触媒の存在下に、1・3ープタジエンを重合し てシスー1・4ーポリブタシエンを生成させ、続 20 る)の8-ケト酸エステルが使用される。 いてこの重合系に、さらに1・3ープタジエンお よび/または前記溶媒を添加するかあるいは添加 しないで、コバルト化合物、コバルト錯化合物ま たは金属亜鉛上に金属コバルトを電気化学的に析 出させた物質と、前記の一般式A1R3で表わされ 25 ゲン化コバルト錯体も使用することができる。つ る有機アルミニウム化合物と、二硫化炭素とから 得られる1・2重合触媒を存在させて、1・3-ブタジエンを重合し、1・2構造含有率が2~ 40%、シスー1・4構造含有率が60%以上で ある最終ポリプタジエンを生成させるこの発明の 30 錯体を作ることができる配位子、例えば、ビリジ 方法によつて達成される。

この発明の方法において、シス重合触媒のコバ ルト成分の一つであるコバルト化合物またはコバ ルト錯化合物としては、不活性有機溶媒または液 体プタジエンに可容なコバルト化合物またはコバ 35 ルホスフインなどの第3級ホスフイン類、アセト ルト錯化合物であれば任意のものが使用されうる。 例えば、このような可溶性コパルト錯化合物とし ては、コバルトのβージケトン錯体またはコバル トのβーケト酸エステル錯体が適当である。βー ジケトンとしては、例えば一般式

(ただし、式中R¹ および R⁴ の各々は炭素数 3 までのアルキル基であり、R<sup>2</sup> およびR<sup>3</sup> の各々 は水素原子または炭素数3までのアルキル基であ ト酸エステルとしては一般式

(ただし、 $R^1$ ,  $R^2$ ,  $R^3$ ,  $R^4$ は(1)式と同じであ

特に適当な錯体は、コバルト(Ⅱ)アセチルア セトナート、コバルト(皿)アセチルアセトナー ト、コバルトアセト酢酸エステル錯体である。

またコパルト錯化合物として、次のようなハロ まり、このハロゲン化コパルト錯体は、ハロゲン 化コバルト CoXn(ただし Xはハロゲン原子であ り、特に塩素原子が好ましく、nは2または3で ある。)と、このハロゲン化コバルトと配位して ン、トリエチルアミン、トリプチルアミンおよび ジメチルアニリンなどの第3級アミン類、メチル アルコールおよびエチルアルコールなどのアルコ ール類、トリフエニルホスフインおよびトリプチ ンなどのケトン類、N·N-ジメチルホルムアミ · ド、N・N-シメチルアセトアミドおよびN・N ージエチルホルムアミトなどのN・Nージアルキ ルアミドとの錯体であり、特に塩化コパルトーピ 40 リジン錯体、塩化コバルトーエチルアルコール錯 体が好ましい。

また、可溶性コバルト化合物として、炭素数 6 以上の有機カルボン酸のコバルト塩、例えばコバ ルトオクトエート、コパルトナフテネート、コパ

ルトペンゾエートなどを好適に用いることができ る。

さらにシス重合触媒のコバルト成分の一つであ る金属亜鉛上に金属コバルトを電気化学的に析出 させた物質の性質および製法は、特公昭43-15627号公報に詳述されている。

シス重合触媒のアルミニウム成分である前記の 一般式  $A \mid R_n X_3 - n$  で表わされるハロゲン含有 有機アルミニウム化合物としては、ジエチルアル ミニウムモノクロライド、ジエチルアルミニウム 10 モノプロマイド、ジイソプチルアルミニウムモノ クロライド、エチルアルミニウムセスギクロライ ドなどを特に好適に用いることが*で*きる。

この発明の方法において、シス重合触媒の使用 量は、触媒成分の種類および組合せ、並びに重合 15 シクロオクタジエン (以後 C O D と略記する )、 条件によつて相違するが、コバルト成分として、 コバルト化合物またはコバルト錯化合物を使用す る場合には、1・3ープタジエン1モル当り、 0.002ミリモル以上、好ましくは0.01ミリモ ル以上のコバルト化合物またはコバルト錯化合物 20 びシス重合触媒を含有する重合溶液中に、1・3 を使用し、0.2ミリモル以上、好ましくは0.5ミ リモル以上のハロゲン含有有機アルミニウム化合 物を使用する。この場合、アルミニウム成分とコ バルト成分とのモル比 Al/Coが、 5以上、特に 15以上であることが好ましい。

シス重合触媒のコバルト成分として、金属亜鉛 上に金属コバルトを電気化学的に析出させた物質 を使用する場合は、1・3ープタジェン1008 当り、0.025~5分の前記の電気化学的に得ら れた物質を使用し、前記のコバルト成分に対して 30 0.5~5重量倍のハロゲン含有有機アルミニウム 化合物を使用するのが好ましい。

この発明の方法において、前記のコバルト成分 とアルミニウム成分とを混合後、熟成して使用す ると重合活性が向上するので好ましい。

不活性有機溶媒としては、形成されるシス― 1・ 4-ポリプタジエンを溶解しうる有機溶媒であれ ば特に制限はないが、ベンゼン、トルエン、キシ レンなどのような芳香族炭化水素溶媒、nーヘブ シクロヘキサンなどの脂環族炭化水素溶媒、およ びそれらのハロゲン化物、例えばクロルペンゼン などが使用できる。

この発明の方法におけるシス重合の重合温度は、

-20~80℃、特に5~50℃が好ましく、重 合圧力は常圧または加圧のいずれでもよく、重合: 時間は10分~10時間の範囲が好ましい。また、 反応系における1・3ープタジエンのシス重合時 5 の濃度は全重合溶液に対して3~40重量%の範 囲であれば良い。

前記のシス重合は、シス-1・4構造含有率・ 90%以上、特に95%以上で、トルエン中30 での固有粘度(n) 3 0 ℃ トルエンが 1 5 ~ 8 、特に 1.8 ~ 5.0 であるシスー1・4 ーポリブタジエンが生成 するように行うのが好ましい。〔vìトルエンを適当 な値にする為に、公知の分子量調節剤、例えば、 アーレンなどの非共役ジエン類またはαーオレフ イン類を使用することができる。

この発明の方法においては、前記のシス重合工 程で得られるシスー1・4-ポリプタジエンおよ ープタジエンおよび/または溶媒をさらに添加す るかまたは添加しないで、さらに1・2重合触媒 を存在させて1・3ープタジエンを1・2重合さ せるのである。

1・2重合触媒のコバルト成分としては、コバ ルト化合物、コバルト錯化合物または金属亜鉛上 に金属コバルトを電気化学的に析出させた物質で あるが、これは前記のシス重合触媒のコバルト成 分とまつたく同じものが使用できる。

1・2 一重合触媒のアルミニウム成分である前 記の一般式AIR。で表わされる有機アルミニウム 化合物としては、アルミニウムトリメチル、アル ミニウムトリエチル、アルミニウムトリプチル、 アルミニウムトリフエニルなどを特に有利に使用 うる することができる。

> 1・2重合触媒の一成分である二硫化炭素は特 に限定されないが水分を含まないものであること が好ましい。

1・2重合触媒の使用量は、シス重合触媒と同 タン、n-ヘキサンなどの脂肪族炭化水素溶媒、 40 様に、触媒各成分の種類および組成せ、並びに重 合条件によつて相違するが、1・2重量触媒のコ バルト成分として、コバルト化合物またはコバル ト錯化合物を使用する場合には、ブタジエン1モ ル当り、0.005ミリモル以上、特に0.01~5

ミリモルのコバルト成分、 0.1ミリモル以上、特

て、シス重合域と、これに連なる1・2重合域と で1・3ープタジエンを連続的に重合させること によつても、工業的に実施できる。

8

に 0.5~50ミリモルのアルミニウム成分、およ び0.001ミリモル以上、特に0.005~10ミ リモルの二硫化炭素を使用することが好ましく、 ルトを電気化学的に析出させた物質を使用する場 合には、1・3ープタジエン1009当り、 0.05~109のコパルト成分を使用し、他の成 分の使用量は、コパルト成分がコパルト化合物ま 成分に対して 0.1~5重量倍のアルミニウム成分 を使用することが好ましい。

重合反応終了後ポリプタジエンを収得するには また、コバルト成分として金属亜鉛上に金属コバ 5 公知の方法を適用することができる。例えば、重 合反応終了後、重合溶液に重合停止剤を入れて重 合反応を停止し、メダノール、アセトンなどの沈 殿剤を加えるか、あるいはフラツシユ(水蒸気を 吹き込むかまたは吹き込まずして重合溶媒を蒸発 たはコパルト錯体の場合と同様であり、コバルト 10 除去する)して重合体を析出させ、分離後乾燥し てポリプタジエンを得ることができる。

この発明の方法において、シス重合触媒のコバ ルト成分と1・2重合触媒のコパルト成分とが同 一である場合には、シス重合時に、1・2重合に 15 り、シスー1・4構造含量が60%以上、好まし も必要な量のコバルト成分を合わせて添加し、1・ 2重合時には残りの他の触媒成分のみを添加する だけにすることもできる。

この発明の方法によつて得られるポリプタジエ ンは、1・2構造含量が2~40%、特に好まし くは5~25%、更に好ましくは7~20%であ くは75%以上、更に好ましくは80%以上であ り、テトラリン中135℃の固有粘度

この1・2重合の反応条件としては、1・3-プタジエンの全重合溶液に対する*濃度*は3~40 *20* あり、1・2構造部分の融点は180~215℃ 重量%であり、重合温度は一20~80℃時に5 ~50℃であり、重合圧力は常圧または加圧下で あり、重合時間は10分~10時間であることが 好ましい。

**闭135℃** が0.9~8、好ましくは1.2~5 で テトラリン であるいはそれ以上である。

1・2重合用の溶媒はシス重合用溶媒と同様で 25 ある。この発明の方法において使用される1・2 重合触媒は、この出願人の出願に係る特願昭 4 4 一96253号明細書に記載の触媒と同様であり、 単独で1・3ープタジエンの重合に供した場合に は、非常に融点の高い(200~215℃)、シ 30 2構造含量が2~40%、シスー1・4構造含量 ンジオタクチツクー1・2 一ポリプタジエンを製 造することができる。

この発明の方法の特色は、前述したように、最 終ポリプタジエン中のシスー1・4構造含有率が 60%以上となる量の特定のシス重合触媒の存在

この発明を実施する場合には、重合に供する1・ 3一プタジエンおよび溶媒の全量をシス重合工程 において添加してもよく、あるいは、1・3一プ 35 これをゴム製品にじたときに、高シスー1・4一 タジエンのシス重合工程において、1・3ープタ ジエンおよび/または溶媒を一部添加し、次いで 1・2重合工程において、1・3ープタジエンお よび/または溶媒の残量を添加してもよい。この 際反応系における1・3ープタジエンの濃度は前 40

3 U ℃ が 1.5 ~ 8 となるまで トルエン 下にポリマーの(カ30℃ 1・3ープタジエンをシス重合し、続いて、この 重合系中において、新規な1・2重合触媒の存在 下に1・3-プタジエンを最終生成ポリマーの1・

が60%以上、 切テトラリンが0.9~8であるよ

記の3~40重量%であることが好ましい。

うに重合すること、およびこのようにして得られ たポリプタジエンは前述したミクロ構造を示し、 ポリプタジエンの耐磨耗性などの優れた性質を実 質的に保有しながら、しかも引裂強度および屈曲 亀裂特性における際立つた改善を示すものである ことである。

また、この発明の方法は、パッチ式として同一 反応容器内で、シス重合とこれに続いて1・2重 合とを行うことによつても、あるいは連続法とし

との発明の方法によつて製造されたポリプタジ エンの詳細な構造は必ずしも明らかではないが、 参考例1における分別沈殿試験の結果や、比較例 1~3と実施例とにおけるポリプタジエンの物性 の比較結果から、この発明の方法によつて製造さ

れたポリプタジエンには、シスー1・4ーポリブ タジエンおよびシンジオクチツクー1・2ーポリ プタジエンのほかに、シスー1・4ーポリプタジ エンと1・2一ポリプタジエンとが結合したポリ ブタジエンが含まれていることが考えられる。す 5. ル・ハンプトン;アナリテイカルケミストリー、 なわち、参考例1に示されるように、シスー1・ 4ーポリプタジエンとシンジオタクチツクー1・ 2ーポリプタジエンとをプレンドしたものは分別 沈駿により再び、シスー1・4ーポリプタジエン・ と シンジオタクチツクー 1 ・ 2 ーポリブタジエン 10 テトラリン中で測定した値である。 とに分離できるのに対して、この発明の方法によ つて製造されたポリプタジエンは、同じ分別沈殿。 法によつてシスー1・4ーポリプタジエンと1・ 2ーポリプタジエンとに明瞭に分離することはで きないし、シスー1・4ーポリプタジエンとシン 15 15㎜に達するに要する屈曲回数で示した。 ジオタクチツクー1・2ーポリプタジエンとをプ レンドしたものから得られたゴム製品の物性とこ の発明の方法によつて製造されたポリプタジエン から得られたゴム製品の物性とを比較すると、シ スー1・4 構造と1・2 構造の含有率はほとんど 20 1・3―ブタジエン1.6 kgを溶解した溶液を入れ、 同じであるにもかかわらず、ゴム製品の物性は両 者の間に大きな差違があり、この発明の方法によ つて製造されたポリプタジエンから得られたゴム 製品の方が特に、引裂強度、屈曲亀裂特性および 引張強度において極めて優れている。

加硫した後にこのように極めて優れた物性を示 すゴム製品になしうるようなポリプタジエンは、 従来公知の方法によつては全く製造することがで きないものであり、この発明の方法によつて初め て可能になつたものである。

この発明の方法により得られるポリプタジエン は、従来、天然ゴムや高シスー1・4ーポリプタ ジエンに用いられている既知の配合剤、例えば、 加硫剤、加硫促進剤、補強剤、充填剤、老化防止 剤、顔料、プロセスオイル等を配合し、それ自体 35 53ML1 +4、ミクロ構造は、1・2構造 8.1%、 既知の方法で混練し、成形、加硫して任意のゴム 製品とすることができる。また油展用の油と混練 して、油展ゴム製品も製造できる。

この発明の方法によつて得られたポリプタジエ ンから得られたゴムは、特に引製強度および屈曲 40 てロールで配合し、140℃で40分間加硫を行 亀裂特性が大きいので、チツピングの起り難いタ イヤ製品にすることができる。

またこの発明の方法によつて得られたポリプタ ジエンを天然ゴムや他の合成ゴムとブレンドして 使用することもできる。

次にこの発明の実施例を示す。実施例・比較例 および参考例の記載において、ポリブタジェンの ミクロ構造は赤外線吸収スペクトル分析法〔アー 21,923(1949)]により測定した。

また、固有粘度は、シス重合後のポリマーにつ いては30℃、トルエン中で測定した値であり、 1・2重合後のポリマーについては、135℃、

最終ポリマーの加硫物の物性値はJIS K-6301によつて測定した。ただし、引裂強度は、 前記の規格において、B型試験片を使用して測定 した。なお屈曲亀裂特性は、亀裂長さが2幅から 部は重量部である。

# 実施例 1

空気を窒素ガスで置換した内容30ℓの攪拌機 付ステンレス製反応槽中に脱水ベンゼン18kgに コパルトオクトエート4ミリモル、ジエチルアル ミニウムクロライド84ミリモルおよび1・5-シクロオクタジエン70ミリモルを混入し、25 ℃で30分間攪拌し、ジス−1・4重合した。ポ 25 リマーの(のは 2.1 であつた。シス重合後、直ちに 重合液にトリエチルアルミニウム90ミリモルお よび二硫化炭素50ミリモルを加え、25℃で、 6 0 分間攪拌し、1・2 重合を行つた。得られた 重合生成液をフエニルーターナフチルアミン1% 30 を含むメタノール18 化に加えて、ゴム状重合体 を析出沈殿させ、このゴム状重合体を分離し、メ タノールで洗浄した後、常温で真空乾燥した。

このようにして得られたポリプタジエンの収率 は80%、固有粘度(がは1.55、ムーニー粘度 トランスー1・4構造1.1%、シスー1・4構造 9 0.8%であり、1・2構造部分の融点207℃ であつた。

得られたポリプタジエンは、下記の配合に従つ つた。

## 配合

ポリプタジエン

100

オイル〔エツソB1(ナフテン系 プロセスオイル)〕	8 部	* また比較例として第1表に示すようなミクロ構
酸化亜鉛	5 部	造、固有粘度(カ) 3 0 ℃ トルエンを有するポリマーを前記
ステアリン酸	3 部 2	の配合にしたがつて配合し、140℃で40分間 5 加硫した加硫物を第2表に示す。
老化防止剤 ( フエニルーβーナフ チルアミン)	1 部	ただし、第1表の比較例1のポリマーは、高シ
HAFカーボン	50部	スー1・4ーポリブタジエン91部と特願昭44 一96253号明細書に記載の方法で製造した融
加硫促進剤 C Z ( シクロヘキシル ーペンソチアジルスルフエンアマ イド )	1 部 1	点207℃の1・2ーポリプタジエン9部とのプ 0 レンド物であり、比較例2のポリマーは、高シス
硫 黄	1.5部	-1・4ーポリブタジエン(市販品)であり、比較例3のポリマーは、この出願人の出願になる特
毎 佐倒くで狙きねま せいー・・		顧昭43-45615号明細書に記載の実施例1
実施例1で得られたポリプタジエン	の加硫物の	によつて得られたポリプタジエン(A)である。
物性を第2表に示す。	· *1	5

第 1 表

比較例	, ポリマ <b>ー</b>		固有粘度	ミクロ構製(%)			
		シスー1・4		トランス -1・4	1 · 2		
. 1	プレンド	シスー1・4ーポリブ タジエン	2. 2	9 7. 8	1. 2	1. 0.	
. 1	, ,	1・2ーポリブタジェ ン	1. 5 *	0. 7	.0. 5	9 8.8	
2	高シスーコ	1・4ーポリプタジエン	2. 2	9 8 0	0. 9	l. I	
3	ポリプタシ	シエン ( A )	2. 4	7 9.7	1 9. 3	1. 0	

※ この(分は135℃テトラリン中で測定した値である。

第 2 表

	300% モジュラス (kg/cm <sup>1</sup> )	伸び率 (%)	引張強度 (kg/cm²)	引裂強度 (kg/cm)	反撥弾性率 (%)	屈曲亀裂特性
実施例 1	161	400	2 2 0	6.4.	5 6	30000
比較例1	110	4 1 0	190	3 6	5 4	6000
" 2	1 0 0	430	180	3 1	6 5	4000
<i>"</i> 3	1 1 0	4 4 0	. 200	. 4 3	6 3	6000

第2表から明らかなように、この発明の方法によつて製造されたポリプタジエンは、引裂強度、 引張強さおよび屈曲亀裂特性が他のポリプタジェ

ンからのゴムよりもはるかに大きく優れている。 実施例 2~7

シス重合触媒成分であるコパルトオクトエート

13

およびジェチルアルミニウムモノクロライドをそ \*示す。 れぞれ第 3 表に示した化合物にしたほかは実施例 1と同様に実施してポリプタジエンを得た。それ ぞれの収率、②、ミクロ構造ムーニー粘度 た加硫物の物性を第4表に示す。

(ML<sub>1+4</sub>)、1・2構造部分の融点を第3表に\*5

また、それぞれの実施例において、得られたポ リプタジエンを実施例1と同様に加硫して得られ

生		ハロゲン含有	COD	固有粘度〔7〕	収 率	ムーニー粘	点 媽	ミクロ村	<b>≸</b> 造(%)
実施例	コバルト成合	有機アルミニウム化合物	派 加(ミリモル)	シス 1・2 重合 後	(重量%)	度 (M L <sub>i+4</sub> )	(°)	シスー	トランス-1・24
2	コバルトーナ フテネート	ジエチルアル ミニウムモノ クロライド	7 0	2. 2 1. 6	7 5	5 6	2 0 5	9 0.8	1. 0 8. 2
3	コバルトーオ クトエート	ジプチルアル ミニウムモノ クロライド	7 0	1.9 1.3	7. 2	5 0	205	9 1 3	0.9 7.8
4	"	ジエチルアル ミニウムモノ プロマイト		2.0 1.4	6 8	5 2	204		1. 0 8. 5
5	コバルトート リアセチルア セトネート	4 · · · ·	1	2.2 1.6 5	8 1	6 0	2 0 5	8 9.1	1.0 9.9
6	. "	エチルアルミ ニウムセスキ クロライド	4 1	1.8 1.3	7 7	5 3	203	8 9. 5	1.0 9.5
7	塩化コバルトピリジン錯体	ジエチルアル ミニウムモノ クロライド		1. 9 1. 4	6 2	5 0	2 0 1	9 1. 5,	0.9 7.6

表

	300%	伸び率	引張強度	引裂強度	反撥弾性率	屈曲亀裂特性		
実施例	施例 モジュラス (kg/cm²)		(kg/cm²)	(kg/cn²)	(%)	加四电表行正		
2	158	420	2 1 0	6 2	5 6	32000		
3	053	420	200	6 0	5 7	28000		
4	154	4 1 0	2 1 0	6 3	5 5	35000		
5	164	400	2 2 0	6 5	5 4	40000		
6	160	4 0 0	2 3 0	6 4	5 4	40000		
7	150	4 3 0	2 0 0	5 8	5.8	28000		

# 実施例 8

シス重合触媒の一成分であるコバルトオクトエ ートの代りに、塩化コパルト ( Co Cl2・6H2 O) 518を60000水に溶解し、金属亜鉛粉末 1509を加え、約250で2時間攪拌し、固体を5 融点2000であった。 このポリプタジェンを実 濾別後乾燥して得られた金属亜鉛上に金属コパル トを電気化学的に析出させた物質(コバルト含有 率18重量%)を158使用し、ジエチルアルミ ニウムモノクロライドの使用量84ミリモルを 150ミリモルにかえ、またCOD70ミリモル 10 30000であつた。 を60ミリモルの使用量にかえて使用し、さらに 1・2重合触媒のコバルト成分として、コバルト 1・2重合触媒の一成分であるトリエチルアル ナフテネート2ミリモルを1・2重合する際に添 加したほかは、実施例1と同様に実施して、シス 重合後のポリマーの⑥が 2.0 であり、1・2重合 15 プタジエンを得た。このポリプタジエンの性状を 後の(元が1・4であり、ミクロ構造がシスー1・ 4構造90.0%、トランスー1・4構造1.2%、 1 · 2構造 8.8%、 ムーニー粘度 5 3M L<sub>1 +4</sub> 、 1・2構造部分の融点203℃であるポリプタジ エンが収率 6 6 %で得られた。このポリプタジエ 20 モル、1・2重合時2ミリモルと分割して添加す ンを実施例1と同様にして加硫した加硫物の物性 は、300%モジュラス156kg/cm、伸び率 400%、引張強度210kg/cd、引裂強度63 kg/cm、反撥弹性率55%、屈曲亀裂特性 36000であつた。

# 実施例 9

1・2重合触媒の一成分であるコパルトナフテ ートを全く使用しなかつたほかは、実施例8と同 様に実施して、シス重合後のポリマーの図が2.0 であり、1・2重合後の②が1.45であるポリプ\*30

\*タジエンが、65%の収率で得られた。このポリ プタジエンは、ミクロ構造がシスー1・4構造 90.7%、トランス-1・4構造1.2%、1・2 構造 8.1%であり、ムーニー粘度 4.9 M L<sub>1+4</sub>、 施例Iと同様にして、加硫した。この加硫物の物 性は、300%モジュラス145kg/cd、伸び率 4 1 0 %、引張強度 2 1 0 kg/cm/、引裂強度 6 2 kg/cm、反撥弹性率 5 6 %、屈曲亀裂特性

#### 実施例 10

ミニウムの代りにトリインプチルアルミニウムを 使用したほかは、実施例5と同様に実施してポリ 第5表に示し、加研物の物性を第6表に示す。 実施例 11

また、実施例1でシス重合時に添加したコバル トオクトエート4ミリモルを、シス重合時2ミリ る方法に変えたほかは実施例1と同様に実施して、 ポリプタジエンを得た。このポリプタジエンの性 状を第5表に示し、加硫物の物性を第6表に示す。 実施例 12~14.

1・2重合の重合条件とシクロオクタジエン ( COD)の添加量とを第5表に示したようにし たほかは実施例1と同様に実施して、ポリプタジ エンを得た。このポリプタジエンの性状を第5表 に示し、この加硫物の物性を第6表に示した。

5 表

実施例	COD 添加量	1 • 2	2 重合	固有	粘度	収 率	ムーニー粘	点 媽	₹ 3	クロ構造( '	%)	1・2重合
例	(ミリモル)	重合 温度 (℃)	重合 時間 (分)	シス 重合 後	1· 2重 合後	収率 (重量 %)	度 (M L <sub>1 +4</sub> )	(°C)	シスー 1・4	トランス	1 · 2	時1・3- プタジエン 添加(kg)
1 0	7 0	2 5	6 0	2. 2	1.6	7 5	5 8	2 0 5	8 9.8	1. 0	9. 2	0.
1 1	7 0	2 5	6 0	2. 3	1. 7	7 3	6 3	205	8 7. 5	1. 1	1 1. 4	. 0
1 2	7 0	4 5	6 0	2. 1	1.4	8 2	4 8	185	8 7. 8	1. 4	1 0.8	0
1 3	0	2 5	6 0	4. 7	3. 8	7 9	8 4	206	9 0.7	. 1.1	8. 2	0
1 4	7 0	2 5	9 0	2. 1	1. 4	5 3	6 4	2 0 5	8 3.1	1. 5	1 5.4	0.8

18

# 表

and an all all all all all all all all all	300%	伸び率	引張強度	引裂強度	反极弹性率	屈曲亀裂特性		
実施例	モジュラス (kg/cm²)	(%)	(kg/cm²)	(kg/cm)	(%)			
1 0	166	390	2 1 0	6 4	5 5	40000		
1 1	185	370	2 2 0	6 4	5 4	40000		
1 2	178	390	2 3 0	6 6	5 4	36000		
13*	1 4 1	450	200	5 8	5 2	3 4 0 0 0		
1 4	182	350	200	6 4	5 1	38000		

※ 3 7.5 P H R の芳香族油 (富士興産 M 3 ) で油展した加硫物の物性

## **参考**例 1

実施例1で得られたポリブタジエンおよび比較 例1で使用した高シスー1・4ーポリプタジエン 91部と1・2ーポリプタジエン9部とをプレン ドしたものを、下記の分別沈殿法によつて沈殿部 プタジエンのミクロ構造を第7表に示す。

分別沈殿法:試料のポリプタジエン58を200 ccのn-ヘプタンとキシレンの1:1混合溶媒 に60~10℃の温度で溶解し、次いで約 出させ、得られたスラリーを0~10℃で遠心 分離して沈殿部分と溶液部分とに分けた。沈殿 部分は乾燥してポリブタジエンを得、溶液部分 は多量のメタノール中に加えてポリプタジエン を析出させ乾燥した。

#### 表

·					比較例1のブ レンド物			
	沈部	殿分	容部	液分	沈部	殿分	容部	液分
シスー1 · 4構 造(%)	3	0. 4	9	3. 1		1. 0	9	6. 9
トランス-1・ 4 構造 (%)		0. 9		1. 0		0. 5		1. 3
1・2構造(%)	6	8. 7		5. 9	9	8. 5		1. 8

第7表から明らかであるように、この分別方法

15 によつて、高シスー1・4ーポリプタジエンと1・ 2ーポリブタジエンとのプレンド物を各成分に分 離することはできるが、この発明の方法によつて 製造されたポリプタジエンを高シスー1・4ーポ リプタジエンと1・2ーポリプタジエンとに明確 分と溶液部分とに分別し、各部分に含まれるポリ 20 に分離することはできない(沈殿部分の1・2構 造含有率は68.7%であつて、コバルトオクトエ ートとトリエチルアルミニウムと二硫化炭素との 触媒系から得られたポリブタジエンの1・2構造 含有率 9 8.5%よりもかなり低い値になつている。) ―20℃に冷却してポリブタジエンの一部を析 25 このことから、この発明の方法によつて製造され たポリプタジエン中には、シスー1・4ーポリブ タジエンと1・2ーポリプタジエンとが結合した ポリプタジエンが含まれていることがわかる。

### の特許請求の範囲

30 1 不活性有機溶媒中で、コバルト化合物、コバ ルト錯化合物または金属亜鉛上に金属コバルトを 電気化学的に析出させた物質と、一般式

## Al Rn X3-n

(ただし、Rは炭素数1~6のアルキル基、フエ ニル基またはシクロアルキル基であり、Xはハロ ゲン原子であり、nは1.5~2の数字である)で 表わされるハロゲン含有有機アルミニウム化合物 40 とから得られるシスー重合触媒の存在下に、1・ 3ープタジエンを重合してシスー1・4ーポリブ **タジエンを生成させ、続いてこの重合系に、さら** に 1・3ープタジエンおよび/または前記溶媒を 添加するかあるいは添加しないで、コパルト化合

35

物、コバルト錯化合物または金属亜鉛上に金属コ バルトを電気化学的に析出させた物質と、一般式

# ALR<sub>3</sub>

(ただし、Rは前記と同じである)で表わされる

有機アルミニウム化合物と、二硫化炭素とから得られる1・2重合触媒を存在させて、1・3ープタジエンを重合し、1・2構造含有率が2~40%、シスー1・4構造含有率が60%以上である5 最終ポリプタジエンを生成させることを特徴とする、新規なポリプタジエンの製造方法。

.